



Sommerfortbildungs- programm 2026

**der Universitätsklinik
für Gynäkologie und
Geburtshilfe Innsbruck**

**Samstag,
09. Mai 2026**

Haus Marie Swarovski, Wattens

FIGHT *the* FIRE

MIT NICHT-HORMONELLEM VEOZA™


VEOZA™
fezolinetant



VEOZA – Zur Behandlung von moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen (VMS) wie z. B. Hitzewallungen, die mit der Menopause assoziiert sind.¹

Referenz: 1. Fachinformation VEOZA™ (aktueller Stand).

FACHKURZINFORMATION VEOZA™

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Vezoza 45 mg Filmtabletten. **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Filmtablette enthält 45 mg Fezolinetant. Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettkern: Mannitol (Ph.Eur.) (E 421), Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.) (E 463), Niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose (E 463a), Mikrokristalline Cellulose (E 460), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E 470b), Filmüberzug: Hypromellose (E 464), Talkum (E 553b), Macrogol (E 1521), Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172). **ANWENDUNGSGEBIETE:** Vezoza wird angewendet für die Behandlung von moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen (VMS), die mit der Menopause assoziiert sind (siehe SmPC Abschnitt 5.1). **GEGENANZEIGEN:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Gleichzeitige Anwendung moderater oder starker CYP1A2-Inhibitoren (siehe SmPC Abschnitt 4.5). Bekannte oder vermutete Schwangerschaft (siehe SmPC Abschnitt 4.6). **PHARMAKOTHERAPEUTISCHE GRUPPE:** Andere Gynäkologika, ATC-Code: G02CX06. **INHABER DER ZULASSUNG:** Astellas Pharma Europe B.V., Sylvisweg 62, 2333 BE Leiden, Niederlande. **VERTRIEB IN ÖSTERREICH:** Astellas Pharma Ges.m.b.H, Donau-City-Straße 7, A-1220 Wien, Tel: +43 1 877 26 68, E-Mail: office.at@astellas.com. **ABGABE:** Rezept- und apothekenpflichtig. Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit sowie Nebenwirkungen sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. **STAND DER INFORMATION** 04-2025

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe SmPC Abschnitt 4.8.



Astellas Pharma Ges.m.b.H., Donau-City-Straße 7, AT-1220 Wien, Österreich, www.astellas.at

Date of preparation 09/2025, MAT-AT-VEO-2025-00043

Allgemeine Hinweise

Ort:

Haus Marie Swarovski
Kirchplatz 2, 6112 Wattens

Termin:

Samstag, 9. Mai 2026

Veranstalter:

Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
Univ.-Prof. Dr. Ibrahim Alkatout, M.A., MaHM



MEDIZINISCHE
UNIVERSITÄT
INNSBRUCK

Fachgruppenobmann:

Dr. Hugo Lunzer, Facharzt für Frauenheilkunde und Geburtshilfe

Organisation:

Dr. Hanna Hosa
Dr. Alexandra Ciresa-König

Tagungssekretariat:

Mag. Liane Goldmann
Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Tirol Kliniken GmbH
Anichstraße 35, 6020 Innsbruck
Tel.: +43 512 504 23051, Fax: +43 512 504 23055
E-Mail: liane.goldmann@tirol-kliniken.at, www.frauenklinik.at

**Teilnahmegebühren (inkl. 20% MWSt):**

FachärztInnen:	120 Euro
AssistentInnen/ÄrztInnen in Ausbildung:	40 Euro

Anmeldung:

Die Anmeldung ist nur online möglich über
<https://registration.maw.co.at/gynsommer26>

Tagungsanmeldung / Sponsoring:

Medizinische Ausstellungs- und Werbegesellschaft
Freyung 6/3, 1010 Wien
Fr. Karin Malits
Tel.: +43 1 536 63-68
E-Mail: maw@media.co.at, www.maw.co.at



DFP Diese Veranstaltung wird im Rahmen des Diplom-Fortbildungsprogramms der österreichischen Ärztekammer (ÖÄK) eingereicht.

www.frauenklinik.at

monarchE
die adjuvante
CDK4/6i-Studie mit reifen
OS-Daten
nach **7 Jahren**³

2
**Jahre,
die sich
auszahlen.**

Mit einer 2-jährigen Verzenios[®]-Therapie das IDFS und DRFS beim nodal-positiven, HR+, HER2- frühen Mammakarzinom mit hohem Rezidivrisiko* langanhaltend verbessern.**,1-3



**Gelbe
Box (L6)
EBC+MBC**

* Hohes Rezidivrisiko definiert als ≥ 4 positive axilläre Lymphknoten oder 1-3 positive axilläre Lymphknoten und mind. eins der folgenden Kriterien: Tumorgroße ≥ 5 cm oder histologischer Grad 3. ¹** Die IT-Population in der monarchE Studie bestand aus Kohorte 1 (n = 5.120) und Kohorte 2 (n = 517). Die Zulassung wurde basierend auf Kohorte 1 erteilt.

¹ Rastogi P, et al. J Clin Oncol. 2024 Mar 20;42(9):987-993. ² Aktuelle Fachinformation Verzenios[®]. ³ Johnston S, Martin M, O'Shaughnessy J, et al. Overall survival with abemaciclib in early breast cancer. Ann Oncol. 2025. DOI: 10.1016/j.annonc.2025.10.005

PP-AL-AT-0976, Oktober 2025 | Fachkurzinformation siehe hinten im Programm

Sommerfortbildungsprogramm 2026

08.30 Uhr **Frühstück mit Kaffee und Gebäck**

08.55 Uhr **Begrüßung und Einleitung**

Vorstellung Univ.-Prof. Dr. Ibrahim Alkatout M.A., MaHM

Allgemeine Gynäkologie und Endokrinologie

09.25 Uhr **Tubargravidität:
Diagnostik und Therapie nach der neuen Leitlinie**
Alessa Schatz, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe,
Innsbruck

09.45 Uhr **Der Körper in der Sexualtherapie**
Andrea Fink, Univ.-Klinik für Psychiatrie II, Innsbruck

10.10 Uhr **Die auffällige Zytologie – was tun?**
Katharina Steger,
Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck

10.30 – 11.00 Uhr ***Kaffeepause***

Endometriose

11.00 Uhr **Endometriose Diagnostik und Therapie
nach der neuen Leitlinie**
Beata Seeber, Univ.-Klinik für Gynäkologische
Endokrinologie und Reproduktionsmedizin, Innsbruck

www.frauenklinik.at

Sommerfortbildungsprogramm 2026

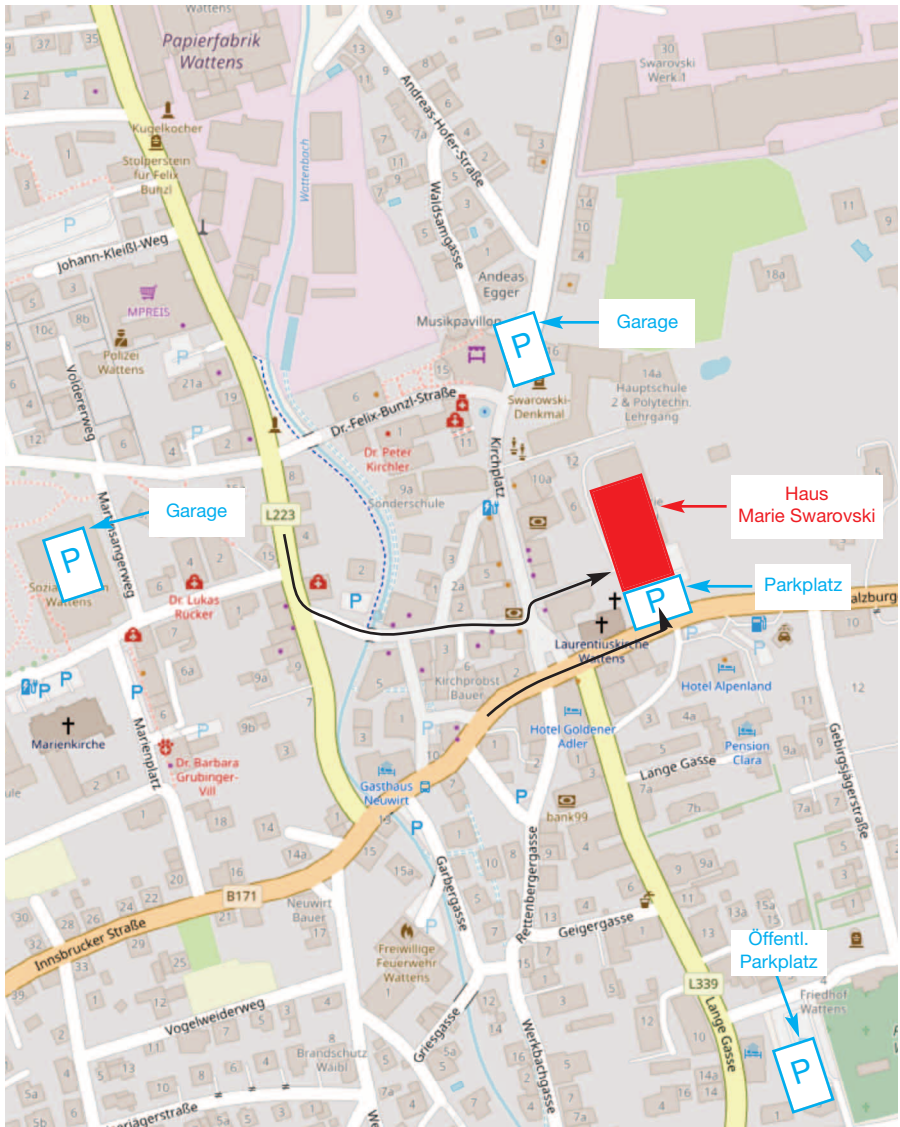
Onkologie

- 11.20 Uhr **Postoperatives Management bei Mammakarzinom aus Sicht der Breast Care Nurse**
Barbara Pichler und Angelika Bachler,
Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 11.40 Uhr **Update Senologie**
Ricarda Purtscheller, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 12.00 Uhr **Malignome in der Schwangerschaft / bei Kinderwunsch**
Irina Tsibulak, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 12.20 – 12.50 Uhr *Kaffeepause*

Geburtshilfe

- 12.50 Uhr **Äußere Wendung und klinikinterne Erfahrungen**
Elisabeth D'Costa, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 13.10 Uhr **Betreuung von schwangeren Frauen mit Substanzgebrauch**
Johanna Tiechl-Egle, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 13.30 Uhr **Polyhydramnion: Diagnostik, Therapie und Entbindung**
Irene Mutz-Dehbalaie, Univ.-Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Innsbruck
- 13.55 Uhr **Verabschiedung**
- 14.00 Uhr *Veranstaltungsende*

Anfahrtsplan



Da beim Haus Marie Swarovski nur sehr begrenzt Parkplätze zur Verfügung stehen, weisen wir auf die beiden Parkgaragen und den öffentlichen Parkplatz in unmittelbarer Nähe zum Veranstaltungsort hin (in der Karte extra eingezeichnet).

Sponsoren

(Stand bei Erstellung)

abbvie

Institut
AllergoSan

 astellas

AstraZeneca 

 **Exeltis**
Rethinking healthcare

 **FRESENIUS
KABI**

 **GEDEON RICHTER**

Germania  gynäkologie

GSK

**Johnson & Johnson
MedTech**

Lilly
A MEDICINE COMPANY

Medtronic

 **MSD**

pharma 

 **Roche**

www.frauenklinik.at

Fachkurzinformation

Fachkurzinformation zu Inerat Eli Lilly:

BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: Verzenios® 50 [100] {150} mg Filmtabletten **QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG:** Jede Filmtablette enthält 50 [100] {150} mg Abemaciclib. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung. Jede Filmtablette enthält 14 [28] {42} mg Lactose-Monohydrat. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Fachinformation Abschnitt 6.1. **Anwendungsgebiete:** Brustkrebs im frühen Stadium. Verzenios ist in Kombination mit einer endokrinen Therapie angezeigt für die adjuvante Behandlung von erwachsenen Patientinnen und Patienten mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalem Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem, nodal-positivem Brustkrebs im frühen Stadium mit einem hohen Rezidivrisiko (siehe Fachinformation Abschnitt 5.1). Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Aromatasehemmer-Therapie mit einem LHRH-Agonisten (LHRH= Luteinising Hormone Releasing Hormone) kombiniert werden. Fortgeschrittener oder metastasierter Brustkrebs Verzenios ist angezeigt zur Behandlung von Frauen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermalem Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant als initiale endokrine Therapie oder bei Frauen mit vorangegangener endokriner Therapie. Bei prä- oder perimenopausalen Frauen sollte die endokrine Therapie mit einem LHRH-Agonisten kombiniert werden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Tablettenkern: Croscarmellose-Natrium, Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid-Hydrat, Natriumstearylumurat. Filmüberzug: Verzenios 50 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172); Verzenios 100 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b); Verzenios 150 mg Filmtabletten Poly(vinylalkohol) (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), Talkum (E553b), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172) **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antineoplastische Mittel, Proteinkinase-Inhibitoren, **ATC-Code:** L01EF03 **INHABER DER ZULASSUNG:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande **Abgabe:** Rezept- und Apothekenpflichtig, NR **Stand der Information:** Juni 2023. **Weitere Angaben, insbesondere zu Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie ggf. Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.**